Docket No.: L&L-10078 ⊄ுத்து Hiereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service with sufficient postage as first class mail in an envelope addressed to: Assistant Commissioner for Patents, Washington, D.C. 20231. By:

Date: October 5, 2001

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant

Alfred Kersch et al.

Appl. No.

09/939,330

Filed

August 24, 2001

Title

Method of Producing a Ferroelectric Solid-State Layer Using an

Auxiliary Substance

CLAIM FOR PRIORITY

Hon. Commissioner of Patents and Trademarks, Washington, D.C. 20231

Sir:

Claim is hereby made for a right of priority under Title 35, U.S. Code, Section 119, based upon the German Patent Application 100 41 698.5 filed August 24, 2000.

A certified copy of the above-mentioned foreign patent application is being submitted herewith.

Respectful submitted,

ÓR∜L. MAYBACK

NO. 40,719

Date: October 5, 2001

Lerner and Greenberg, P.A. Post Office Box 2480

Hollywood, FL 33022-2480

Tel:

(954) 925-1100

Fax:

(954) 925-1101

/mjb





Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

100 41 698.5

Anmeldetag:

24. August 2000

Anmelder/Inhaber:

Infineon Technologies AG, München/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung einer ferroelektrischen Festkörperschicht unter Verwendung eines Hilfs-

stoffes

IPC:

H 01 L, C 30 B

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 20. September 2001

Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident

lm/Auftrag

Beschreibung

5

10

Verfahren zur Herstellung einer ferroelektrischen Festkörperschicht unter Verwendung eines Hilfsstoffes

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer ferroelektrischen oder paraelektrischen Festkörperschicht durch Gasphasenabscheidung (Chemical Vapor Deposition, CVD) auf einem Substrat nach dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1.

- es mittlerweile bekannt, für verschiedene Zwecke ferro- oder paraelektrische Materialien einzusetzen. Derartige Schichten können ersatzweise für das normalerweise aus einer Oxid- oder Nitridschicht bestehende Dielektrikum eines Speicherkondensators eines DRAM-Halbleiterspeichers verwendet werden. Der Vorteil dieser sogenannten FeRAMs liegt zum einen in der sehr viel höheren Dielektrizitätskonstante des ferroelektrischen Materials und zum anderen in der Möglichkeit, mittels der remanenten Polarisation des ferroelektrischen Materials einen nicht-flüchtigen Speicherbaustein herzustellen.
 - Ferner kann bei MOS-Transistoren eine ferroelektrische Schicht ersatzweise für die Gate-Oxidschicht als Isolationsschicht zwischen der Gate-Elektrode und dem Kanalabschnitt der Halbleiteroberfläche gebildet werden, wodurch ein nichtflüchtiger Speichertransistor hergestellt werden kann.
 - 30 Als ferroelektrische Materialien sind beispielsweise die als Strontium-Wismut-Tantalat bekannten Zusammensetzungen SrBi₂Ta₂O₉ (SBT) und SrBi₂(Ta, Nb)₂O₉ (SBTN), sowie ferner Pb(Zr, Ti)O₃ (PZT, Blei-Zirkonat-Titanat) oder Bi₄Ti₃O₁₂ (BTO) für eine praktische Anwendung in einem ferroelektrischen Speicherkondensator oder einem Speichertransistor denkbar.

 35 Speicherkondensator oder einem Speichertransistor denkbar. Als ein paraelektrisches Material ist beispielsweise Barium-

Strontium-Titanat in der Zusammensetzung (Ba, Sr)TiO₃ (BST) bekannt.

Für die gedachten Anwendungen als ferroelektrisches Speicher-5 bauelement in höchster Packungsdichte ist es notwendig, die ferro- oder paraelektrischen Materialien mit einer hinreichend hohen Abscheiderate und sehr guter Uniformität der Schichtdicke und Stöchiometrie über einen großen Wafer abzuscheiden. Diese Anforderungen lassen sich im Prinzip mit der Abscheidung aus der Gasphase, d.h. einem CVD-Prozeß, insbesondere - bei Beteiligung von Metallen - einem metallorgani-10 schen CVD-(MOCVD-)Prozeß erfüllen. In der jüngsten Vergangenheit wurden Precursoren für die genannten Materialien identifiziert und evaluiert. Im Falle der paraelektrischen BST sind dies z.B. $Ti(ipro)_2$ (thd)₂ (ipro = iso-propoxy, thd = 2,2, 6,6-tetramethyl-heptan-3,5-diketon), Ba $(thd)_2$ und Sr $(thd)_2$, 15 die in einer oxidierenden Atmosphäre und thermisch aktiviert zur Abscheidung gebracht werden. Im Falle des ferroelektrischen SBT sind dies z.B. Sr $(thd)_2$, Bi $(thd)_3$ und Ta $(ipro)_4$ (thd), die in einer oxidierenden Atmosphäre und thermisch aktiviert zur Abscheidung gebracht werden. Um die gewünschten 2.0 para- oder ferroelektrischen Materialeigenschaften zu erhalten, ist es notwendig, den Film in der richtigen Stöchiometrie und einer geeigneten Anordnung auf atomarer Ebene abzuscheiden, damit sich z.B. beim SBT die Aurivillius-Phase mit geeigneter Stöchiometrie, Korngröße und einer bevorzugten [100] - und [110] -Orientierung ausbildet.

Für den CVD-Prozeß werden die metallorganischen Verbindungen in einem Verdampfer gasförmig gemacht und zusammen mit dem Trägergas Argon und Sauerstoff über eine Verteilerplatte (Lochplatte) in die Reaktorkammer geleitet. Die Precursoren gelangen zu dem Wafer, welcher auf eine höhere Temperatur aufgeheizt ist, um die für die Abscheidung notwendige Aktivierungsenergie zu liefern. Die Reaktionsprodukte und die nicht zerlegten Radikale werden dann mit der Gasströmung in 35 den Außenbereich des Reaktors transportiert, von wo sie abgepumpt werden. Zu diesem Zeitpunkt finden weitere Reaktionen in der Gasphase als auch an den Innenwänden des Reaktors statt.

5 Bei der Prozeßevaluierung wurden sowohl bei der Abscheidung von BST als auch bei der Abscheidung von SBT Probleme beobachtet. Beim BST war die Uniformität auf dem Wafer nicht ausreichend. Es wurde sowohl eine von der Mitte bis zum Rand abfallende Schichtdicke festgestellt als auch eine sich verändernde Stöchiometrie. Zusätzlich änderte sich die relative Häufigkeit der Kristallorientierungen. Beim SBT gelang es zu-10 nächst, in einem Reaktor ferroelektrische Schichten herzustellen. Wurde jedoch der Prozeß in einem Reaktor mit anderer Geometrie durchgeführt (der wesentliche Unterschied war hier der viel geringere Abstand zwischen der Verteilerplatte und dem Substratwafer), war die Polarisierbarkeit der Schicht 15 viel geringer.

Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Verfahren zur Herstellung einer ferroelektrischen oder paraelektrischen Festkörperschicht durch Gasphasenabscheidung anzugeben, 20 mit welchem sich Schichten ausreichender Uniformität hinsichtlich der Schichtdicke, der Stöchiometrie und der elektrischen Eigenschaften herstellen lassen.

Diese Aufgabe wird mit den kennzeichnenden Merkmalen des Patentanspruchs 1 gelöst.

Ein wesentlicher Gedanke der vorliegenden Erfindung besteht darin, bei einem Verfahren zur Herstellung einer kristallinen, ferroelektrischen oder paraelektrischen Festkörper-30 schicht durch Gasphasenabscheidung (CVD) auf einem Substrat zusätzlich zu den die Elemente der abzuscheidenden Festkörperschicht enthaltenden Ausgangsgasen mindestens einen Hilfsstoff in den Reaktionsraum einzuleiten, welcher Hilfsstoff derart beschaffen ist, daß er Moleküle enthält, die ein Di-35 polmoment aufweisen und darüber hinaus die Eigenschaft haben, sich während des Abscheideprozesses kurzzeitig an der Substratoberfläche mit zu der Substratoberfläche senkrechtem Dipolmoment anzulagern, um somit die Kristallstruktur der aufzuwachsenden Schicht vorzugeben.

5

10

15

35

Der Erfindung liegt die aus Simulationsrechnungen und Experimenten gewonnene Erkenntnis zugrunde, daß bei dem Abscheidungsprozeß, wie er in der Vergangenheit durchgeführt wurde, derartige polare Moleküle eine wichtige Rolle für ein Aufwachsen der Schicht mit der richtigen Vorausrichtung der später ferroelektrischen Schicht spielen. Es wurde herausgefunden, daß polare Moleküle wie Wasser oder Methanol als Zersetzungsprodukte der Precursoren bei den verschiedenen Reaktionen entstehen und sich als Adsorbat mit ihrem Dipolmoment senkrecht zur Oberfläche ausrichten und damit die Vorausrichtung der später ferroelektrischen Schicht und damit ihre Polarisierbarkeit beeinflussen.

Die durch die Oberflächenreaktion der Precursoren an freien Oberflächenplätzen freiwerdenden Moleküle, insbesondere Radi-20 kale, werden zunächst weiteren Reaktionen unterworfen, und zwar alternativ sowohl in der Gasphase als auch an den außen gelegenen Reaktorwänden. Die bei dieser sekundären Reaktion entstehenden Moleküle mit Dipolmoment, insbesondere Radikale, diffundieren dann aufgrund von Konzentrationsunterschieden 25 gegen die Gasströmung zurück zum Wafer und besetzen reaktive Oberflächenplätze. Da diese polaren Moleküle das Schichtwachstum in der oben beschriebenen Weise beeinflussen, über dem Wafer jedoch nicht mit konstanter Dichte vorhanden sind, kommt es zu Inhomogenitäten beim Wachstumsprozeß. Es wurde 30 daher zunächst versucht, in der Prozeßevaluierung beim Ab-

scheiden von SBT-Schichten den Einfluß dieser polaren Moleküle zurückzudrängen. Dies wurde dadurch erreicht, indem der
Abstand zwischen der Verteilerplatte und dem Wafer verringert
wurde. In diesem Fall werden die Reaktionsprodukte im wesentlichen vollständig abgepumpt und es kommt zu keiner nennenswerten Rückdiffusion und Anlagerung an der Oberfläche. Es

wurde jedoch festgestellt, daß die Schicht dann zwar räumlich homogen und mit konstanter Schichtdicke aufwächst, aber keine ferroelektrischen Eigenschaften aufweist. Die polaren Moleküle sind also offensichtlich für die Herstellung einer Schicht mit ferroelektrischen Eigenschaften notwendig.

Die vorliegende Erfindung zieht daraus die Konsequenz, in dem Reaktionsraum dem verwendeten Gasgemisch aus metallorganischen Precursoren und Trägergas gezielt Moleküle mit Dipolmoment in geringer Konzentration beizumischen, durch die die 10 gewünschte Ausrichtung der aufzuwachsenden Schicht begünstigt werden kann. Insbesondere beim Abscheiden der eingangs genannten Materialien, die in der Perowskit-Struktur kristallisieren, kann erfindungsgemäß die gewünschte Ausrichtung in der Perowskit-Struktur erreicht werden. Damit gelangen die 15 polaren Moleküle kontrolliert von allen Seiten zu der Substratoberfläche und nicht - wie bisher - nur durch Diffusion von den Außenbereichen des Reaktors. Über die Menge des zugeführten Hilfsstoffes besteht eine weitere Regelmöglichkeit für den Prozeß, der über die bisherigen Größen wie Zu-20 sammensetzung in der Gasphase, Temperatur und Druck hinausgeht.

Die Erfindung ist jedoch nicht nur auf ferroelektrische Schichten mit Perowskit-Struktur anwendbar, sondern generell auf alle Festkörperschichten, bei denen es auf eine bestimmte Ausrichtung und/oder Schichtenfolge der Kristallstruktur ankommt. Die zwischenzeitlich absorbierten polaren Moleküle fungieren gleichsam wie ein virtuelles Gerüst, das ständig seine Gestalt ändert, da die polaren Moleküle jeweils nur kurzzeitig absorbiert sind, um in ihrer unmittelbarer Umgebung für die korrekte Ausrichtung der aufzuwachsenden Schicht sorgen und anschließend wieder in die Gasphase diffundieren.

In einer ersten Ausführungsart der Erfindung wird die Art des Hilfsstoffes vorab festgelegt und der Hilfsstoff aus einer externen Versorgungsquelle wie einem Vorratsbehälter oder

20

25

30

35

dergleichen dem Reaktionsraum vorzugsweise über eine eigene Zuführungsöffnung zugeführt. Der Hilfsstoff kann beispiels-weise Wasser oder Methanol sein; in beiden Fällen besitzen die entsprechenden Wasser- oder Methanol-Moleküle ein Dipol-moment.

Bei den meisten Reaktionen unter Beteiligung von metallorganischen Precursoren fällt Wasser auch als Zersetzungsprodukt
der weiter oben genannten sekundären Reaktionen an. Daher

können auch gemäß einer zweiten Ausführungsart der Erfindung
die aus der Reaktionskammer abgepumpten Reaktionsprodukte des
Abscheidungsprozesses der Reaktionskammer erneut an andere

Stelle zugeführt werden. In diesem Fall wird also der Hilfsstoff im wesentlichen durch die aus der Reaktionskammer abgepumpten Reaktionsprodukte gebildet. Diese zweite Ausführungsart kann generell in allen Fällen zum Einsatz kommen, in denen es bekannt ist, daß Reaktionsprodukte existieren, deren
Moleküle ein Dipolmoment aufweisen.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise in einer Reaktorkammer durchgeführt, in welcher eine Verteilerplatte,
insbesondere eine Lochplatte, angeordnet ist, auf deren einer
Seite die Ausgangsgase für den Abscheideprozeß, der Hilfsstoff und ggf. ein Trägergas durch Einlaßöffnungen in der Reaktorwand eingeleitet werden, und auf deren anderer Seite das
Substrat gehaltert ist. In einer den Einlaßöffnungen der Reaktorkammer gegenüberliegenden Reaktorwand befindet sich eine
Auslaßöffnung, die an einer Pumpe angeschlossen ist, mit der
die Reaktionsprodukte aus der Reaktorkammer abgepumpt werden.

Für die erste Ausführungsart der Erfindung wird die Einlaßöffnung für den Hilfsstoff mit einem externen Vorratsbehälter
verbunden, während für die zweite Ausführungsart der Erfindung diese Einlaßöffnung mit einer stromabwärts des Substrats
in einer Reaktorwand befindlichen Ausgangsöffnungen verbunden
wird, durch welche die Reaktionsprodukte geleitet werden und

somit erneut in die Reaktorkammer auf der einen Seite der Verteilerplatte zurückgeführt werden.

Die Bedingungen der Gasphasenabscheidung hängen bei dem verwendeten Reaktorkonzept wesentlich von dem Abstand der Verteilerplatte zu dem Substrat ab. Bei relativ großem Abstand tritt eine Situation ein, wie sie eingangs beschrieben worden ist, bei der sich nämlich durch Rückdiffusion oder dergleichen eine bestimmte Dichte von Reaktionsprodukten über dem Substratwafer einstellt. In diesem Fall kommt es zu einer 10 Überlagerung der Dichte des zugeführten Hilfsstoffs und dieser Reaktionsprodukte, die zu Inhomogenitäten beim Wachstum führen kann. In einer bevorzugten Anwendungsart der Erfindung wird die Gasphasenabscheidung daher derart durchgeführt, daß es nicht zu einer nennenswerten Rückdiffusion der Reaktions-15 produkte kommt, so daß Moleküle, durch die das Wachstum der Schicht positiv beeinflußt wird, im wesentlichen oder zur Gänze durch den zugeführten Hilfsstoff geliefert werden. Dadurch wird sichergestellt, daß die Dichte derartiger Moleküle über dem Substrat räumlich konstant ist. Dies kann dadurch 20 erreicht werden, indem ein relativ geringer Abstand zwischen Verteilerplatte und Substratwafer eingestellt wird. Der Abstand sollte weniger als 2 cm, vorzugsweise etwa 1 cm, betragen.

Im folgenden wird das erfindungsgemäße Verfahren anhand der Zeichnungsfiguren näher erläutert. Es zeigen:

- Fig. 1 eine Querschnittsansicht einer Reaktorkammer gemäß einer ersten Ausführungsart der Erfindung;
 - Fig. 2 eine Querschnittsansicht einer Reaktorkammer gemäß einer zweiten Ausführungsart der Erfindung.
- Eine in der Fig. 1 dargestellte Reaktorkammer 10 ist beispielsweise zylinderförmig ausgeführt und weist eine Reaktorwand 1 auf, die an der oberen Stirnseite der zylinderförmigen

30

35

Reaktorkammer drei Einlaßöffnungen aufweist, durch die Ausgangsgase wie geeignete Precursoren P, ein Trägergas T sowie ein Hilfsstoff H der Reaktorkammer 1 zugeführt werden. Der Precursor P wird in der Regel in flüssiger Form zugeführt und in einem Verdampfer 11 in den gasförmigen Zustand überführt. In einem Abstand unterhalb der Einlaßöffnungen befindet sich eine Verteilerplatte 2, in der Regel eine Lochplatte, durch die ein annähernd lateral homogener Gasfluß erzeugt wird. In einem Abstand von der Verteilerplatte 2 ist ein Substratwafer 3 auf einem beheizbaren Suszeptor 4 in geeigneter Weise montiert. In der den Einlaßöffnungen gegenüberliegenden unteren 10 Stirnseite des Reaktorgefäßes befindet sich ein Gasauslaß 5, an den eine Pumpe angeschlossen wird, durch die die Reaktionsprodukte abgepumpt werden.

Für den Fall der Abscheidung von BST werden beispielsweise die Precursoren P Ti(ipro)₂ (thd)₂ (ipro=iso-propoxy, thd=2,2, 6,6-tetramethyl-heptan-3,5-diketon), Ba $(thd)_2$ und $\rm Sr\ (thd)_2\ verwendet.\ Im\ Falle\ der\ Abscheidung\ von\ SBT\ werden$ beispielsweise die Precursoren P Sr (thd)2, Bi (thd)3 und Ta (ipro)₄ (thd) verwendet. Als Trägergas T kann beispielsweise 20 Argon und Sauerstoff verwendet werden. Als Hilfsstoff H kann Wasser oder Methanol aus einem externen Vorratsbehälter zugeführt werden.

In der Ausführungsform gemäß der Fig. 2 befindet sich in der Reaktorkammer 21 zusätzlich zu dem Gasauslaß 25 eine weitere seitliche Öffnung 26 in der Reaktorwand 21 stromabwärts von dem Substrat 23. Diese zusätzliche Auslaßöffnung 26 ist durch eine Rohrleitung 27 mit der für den Einlaß des Hilfsstoffs H in die Reaktorkammer 20 vorgesehenen Einlaßöffnung verbunden. Der Hilfsstoff H wird in diesem Fall durch einen Teil der abgepumpten Reaktionsprodukte gebildet. Durch ein Ventil 28 kann der Gasfluß der in der Rohrleitung 27 zurückgeführten Reaktionsprodukte gesteuert werden.

10

Es ist auch der Fall denkbar, daß die beiden beschriebenen Ausführungsarten miteinander kombiniert werden, wobei sowohl ein Hilfsstoff H von extern zugeführt wird als auch Reaktionsprodukte in die Reaktorkammer zurückgeführt werden.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren kann ein ferroelektrischer Speicherkondensator und ein den Speicherkondensator enthaltender DRAM-Halbleiterspeicher hergestellt werden. In diesem Fall wird die Oberfläche des Substrats 3 bzw. 23 durch die untere Elektrodenschicht des Speicherkondensators gebildet.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren kann ebenfalls ein ferroelektrischer Speichertransistor hergestellt werden, in welchem Fall die Oberfläche des Substrats 3 bzw. 23 durch den Kanalabschnitt eines MOS-Transistors gebildet wird.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung einer kristallinen Festkörperschicht durch Gasphasenabscheidung (CVD) auf einem Substrat (3; 23),
- dadurch gekennzeichnet, daß
- zusätzlich zu den die Elemente der abzuscheidenden Festkörperschicht enthaltenden Ausgangsgasen (P) mindestens ein Hilfsstoff (H) in den Reaktionsraum eingeleitet wird,
- welcher Hilfsstoff (H) derart beschaffen ist, daß er Mole-küle enthält, die ein Dipolmoment aufweisen und die Eigenschaft haben, sich während dem Abscheideprozeß kurzzeitig an der Substratoberfläche mit zu der Substratoberfläche senkrechten Dipolmoment anzulagern, um somit die Kristallstruktur der Festkörperschicht vorzugeben.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1,
 - dadurch gekennzeichnet, daß
- der Hilfsstoff (H) aus einer externen Versorgungsquelle wie einem Vorratsbehälter zugeführt wird.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1,
 - dadurch gekennzeichnet, daß
 - der Hilfsstoff (H) im wesentlichen aus den aus dem Reaktionsraum (1; 21) abgepumpten Reaktionsprodukten der Gasphasenabscheidung besteht.
 - 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 - dadurch gekennzeichnet, daß
- die Festkörperschicht eine ferroelektrische oder paraelektrische Festkörperschicht ist, welche insbesondere eine Perowskit-Struktur aufweist.
 - 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
- 35 dadurch gekennzeichnet, daß
 - der Reaktionsraum durch den Innenraum einer Reaktorkammer (1; 21) gebildet wird,

10

- in welcher eine Verteilerplatte (2; 22), insbesondere eine Lochplatte, angeordnet ist,
- auf deren einer Seite die Ausgangsgase (P), der Hilfsstoff (H) und ggf. ein Trägergas (T) durch Einlaßöffnungen in der Reaktorwand (1; 21) eingeleitet werden und
- auf deren anderer Seite das Substrat (3; 23) gehaltert ist, und
- die Reaktorkammer ferner einen Gasauslaß (5; 25) aufweist, durch den die Reaktionsprodukte abgepumpt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5,
 - dadurch gekennzeichnet, daß
- die Reaktorkammer (20) eine weitere Gasauslaßöffnung (26) in der Reaktorwand (21) stromabwärts des Substrats (23) aufweist, wobei
 - die Gasauslaßöffnung (26) mittels einer Verbindungsleitung
 (27) mit einer Einlaßöffnung stromabwärts der Verteilerplatte (2) verbunden ist.
- 20 7. Verfahren nach Anspruch 6,
 - dadurch gekennzeichnet, daß
 - in der Verbindungsleitung (27) ein Ventil (28) zur Steuerung des Gasflusses angeordnet ist.

Zusammenfassung

5

Verfahren zur Herstellung einer ferroelektrischen Festkörperschicht unter Verwendung eines Hilfsstoffes

Es wird zusätzlich zu den die Elemente der abzuscheidenden Festkörperschicht enthaltenden Ausgangsgasen (P) mindestens ein Hilfsstoff (H) in den Reaktionsraum einer Reaktorkammer (10; 20) eingeleitet, welcher Hilfsstoff (H) derart beschaffen ist, daß er Moleküle enthält, die ein Dipolmoment aufweisen und die Eigenschaft haben, sich während des Abscheideprozesses kurzzeitig an der Substratoberfläche mit zu der Substratoberfläche senkrecht im Dipolmoment anzulagern, um somit die Kristallstruktur der aufzuwachsenden Festkörperschicht vorzugeben.

(Fig. 1 für die Zusammenfassung)

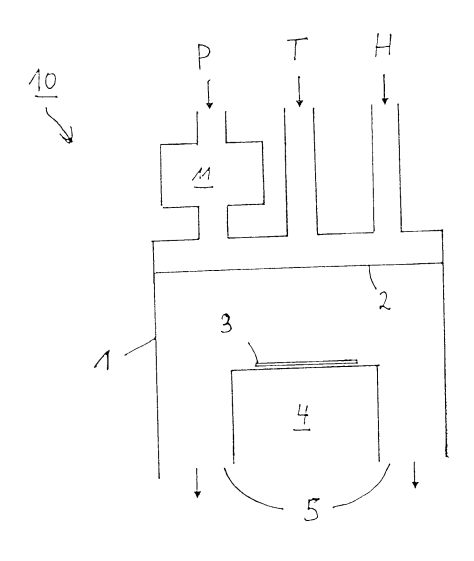


Fig. 1

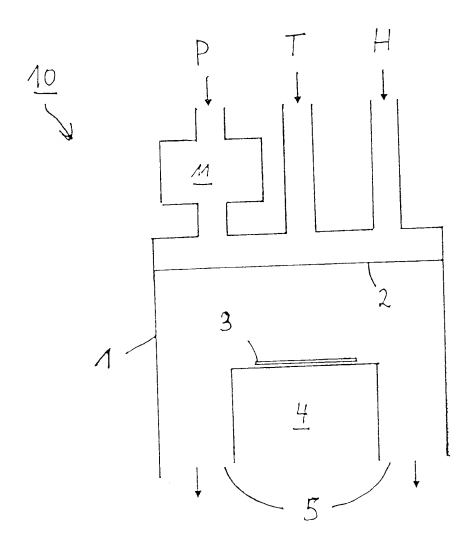


Fig. 1

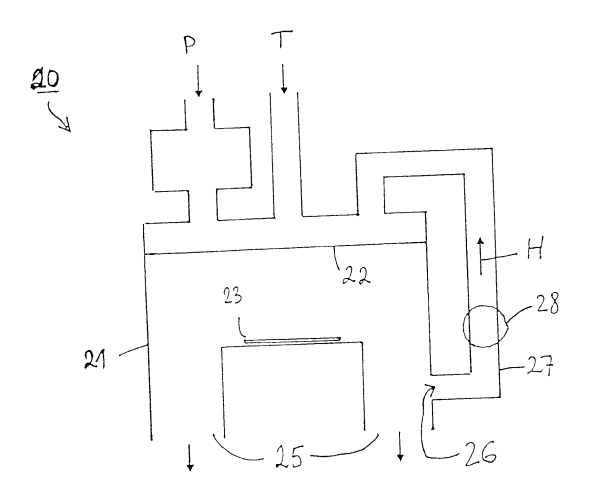


Fig. 2